(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2000 年12 月28 日 (28.12.2000)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 00/78716 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07D 209/16, 209/44, 211/14, 215/42, 401/04, 401/12, 401/14, 405/04, 413/04, A61K 31/4525, 31/454, A61P 43/00, 9/00, A61K 31/4545, 31/4709, A61P 9/12, A61K 31/4725, 31/496

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/04068

(22) 国際出願日:

2000年6月22日(22.06.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/178170 1999年6月24日(24.06.1999) JI

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 東レ株式 会社 (TORAY INDUSTRIES, INC.) [JP/JP]; 〒103-8666 東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 林 亮司

(HAYASHI, Ryoji) [JP/JP]; 〒251-0033 神奈川県藤沢市片瀬山3-13-9 Kanagawa (JP). 大森英爾 (OHMORI, Eiji) [JP/JP]; 〒520-0842 滋賀県大津市園山2-15-1 Shiga (JP). 磯ヶ谷昌文 (ISOGAYA, Masafumi) [JP/JP]; 〒245-0016 神奈川県横浜市泉区和泉町3989-7 Kanagawa (JP). 森脇光博 (MORIWAKI, Mitsuhiro) [JP/JP]; 〒248-0036 神奈川県鎌倉市手広1111 Kanagawa (JP). 熊谷洋紀 (KUMAGAI, Hiroki) [JP/JP]; 〒248-0034 神奈川県鎌倉市津西2-1-20 L-302 Kanagawa (JP).

- (81) 指定国 (国内): AU, CA, CN, JP, KR, US.
- (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: α_{1B} -ADRENERGIC RECEPTOR ANTAGONISTS

((54)発明の名称: アドレナリンα1B受容体拮抗薬

$$Ar - B - N - \left(C \right)_{n} A - Q \qquad (I)$$

(57) Abstract: Compounds of the general formula (I) or pharmacologically acceptable acid addition salts thereof; and α_{1B} -adrenergic receptor antagonists comprising the compounds or the salts: [wherein Ar is indole or the like; R¹ is hydrogen or the like; B is a bond or B-N-R¹ may form a ring structure such as piperidine; n

is 0, 1 or the like; A is trimethylene, butylene, or the like; and Q is piperidine, isoindoline, or the like]. The compounds and the salts serve as antagonists having a high affinity for α_{1B} -adrenergic receptor and are useful as drugs to be used in the prevention and/or treatment of α_{1B} -adrenergic receptor-related diseases (such as hypertension) or as pharmacological tools for the elucidation of physiologic actions occurring through α_{1B} -adrenergic receptor.





請求の範囲

1. 一般式(I)

$$Ar - B - N - \left(C\right) - A - Q \qquad (I)$$

[式中、Arは、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数1~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているインドール、ナフタレン、キノリン、ベンズイミダゾール、ベンブフラン、ベングチオフェン、ベンゾイソオキサゾール、または2-ケトベンズイミダゾリンを表し、

 R^1 は、水素、炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル、炭素数 $6 \sim 12$ のアリール、炭素数 $2 \sim 9$ のアルケニル、または炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキルを表し、

Bは、価標、無置換もしくは炭素数1~8のアルキル基、ハロゲン、ヒドロキシから選ばれる基で置換されている炭素数1~3のアルキレン、

またはB-N-R¹が環構造を形成し、無置換もしくはハロゲン、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のヒドロキシアルキル基、炭素数2~9のアルキルカルボニル基、炭素数7~16のアリールカルボニル基、炭素数7~15のアラルキル基から選ばれる基で置換されているピペリジン、ピペラジン、または2,3,6-トリヒドロピリジ

ンを表し、

nは0または1の整数を表し、

Aは、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されている炭素数2~8のアルキレン、フェニレン、または炭素数3~8のシクロアルキレンを表し、Qは、

$1) - NR^2R^3,$

ここでR²、R³は、独立して水素、炭素数1~6のアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、炭素数2~9のアルケニル、炭素数6~15のアリールまたは炭素数7~15のアラルキル(アリール、アラルキルのアリール部分は、ハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキンカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されていてもよい)

または $-NR^2R^3$ がいっしょになって、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数 $1\sim9$ のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数 $1\sim8$ のアルキルアミノ基、炭素数 $5\sim15$ のアリールアミノ基、炭素数 $2\sim16$ のジアルキルアミノ基、炭素

数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているピペリジン、ピロリジン、1,3,4-トリヒドロイソキノリン、イソインドリン、ピペラジン、モルホリン、2-ピペリドン、2-ピロリドン、インドリン、2,3,4-トリヒドロキノリン、インドリン、2,3,4-トリヒドロキノキサリン、ジヒドロベンゾオキサジン、ベンゾチアン、フタルイミド、またはグアニジン、または

2)式(II)

(式中、R⁴、R⁵、R⁶は、独立して水素、炭素数1~6のアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、炭素数2~9のアルケニル、炭素数6~15のアリールまたは炭素数7~15のアラルキル(アリール、アラルキルのアリール部分は、ハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキンカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキンカルボニル基、炭素数1~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されていてもよい)、またはR⁴、R⁵がいっしょになってイミダブリン環を形成する)を表す〕で示される化合物、またはその薬

理学的に許容される酸付加塩からなるアドレナリンα1B受容体拮抗薬。

2. 一般式(I)において、nが0であり、

Arが、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のアロアルコキシルボニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているインドール、ナフタレン、キノリン、ベンズイミダゾール、ベンゾフラン、またはベンゾチオフェンであり、

Bが、無置換もしくは炭素数1~8のアルキル基、ハロゲン、ヒドロキシから選ばれる基で置換されている炭素数2~3のアルキレン、またはB-N-Rが環構造を形成し、無置換もしくはハロゲン、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のヒドロキシアルキル基、炭素数2~9のアルキルカルボニル基、炭素数7~16のアリールカルボニル基、炭素数7~15のアラルキル基から選ばれる基で置換されているピペリジン、ピペラジン、または2,3,6-トリヒドロピリジンであり、

Aが請求項1の定義に同じであり、

Qが、

$1) - NR^2R^3,$

ここで R^2 、 R^3 は、独立して水素、炭素数 $1\sim6$ のアルキル、炭素数 $3\sim8$ のシクロアルキル、炭素数 $2\sim9$ のアルケニル、炭素数 $6\sim1$ 5のアリール、または炭素数 $7\sim1$ 5のアラルキル(アリール、アラルキルのアリール部分は、ハロ

ゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されていてもよい)、

または、-NR²R³がいっしょになって、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、 炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、 炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭 素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基 、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15 のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアル コキシ基、シアノ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、 炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基 、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれ る基で置換されているピペリジン、ピロリジン、1,3,4~トリヒドロイソキノ リン、イソインドリン、ピペラジン、モルホリン、インドリン、2,3,4~トリ ヒドロキノリン、2,3,4~トリヒドロキノキサリン、ジヒドロベンゾオキサジ ン、またはグアニジン、または、

2)式(II)

$$\begin{array}{c}
N-R^5 \\
N-R^4 \\
R^6
\end{array}$$

(ここで R^4 、 R^5 、 R^6 は請求項1で定義した通り)を表す、である請求項1記載のアドレナリン α 1 B 受容体拮抗薬。

3. 一般式(I)において、nが0であり、

Arが、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数1~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているインドール、ナフタレン、キノリン、またはベンズイミダゾールであり、

B-N-R¹が環構造を形成して、無置換もしくはハロゲン、ヒドロキシ、炭素数 1~8のアルキル基、炭素数 6~15のアリール基、炭素数 1~8のハロアルキル基、炭素数 0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数 2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数 1~15のアミノカルボニル基、炭素数 1~8のヒドロキシアルキル基、炭素数 2~9のアルキルカルボニル基、炭素数 7~16のアリールカルボニル基、炭素数 7~15のアラルキル基から選ばれる基で置換されているピペリジンまたはピペラジンであり、

Aが、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されている炭素数2~8のアルキレンまたは炭素数3~8のシクロアルキレンであり、

Qが

1) - NR²R³ (ここでR²、R³は、独立して水素、炭素数1~6のアルキル、 炭素数3~8のシクロアルキル、炭素数2~9のアルケニル、炭素数6~15の アリール、または炭素数7~15のアラルキル(アリール、アラルキルのアリー ル部分は、ハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭 素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2 ~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロ キシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8 のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアル キル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数0~15のアミノ スルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素 数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~ 15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されていてもよい)、または-NR ²R³がいっしょになって、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9の アシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15 のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20 のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~1 5のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキ シ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シア ノ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9の アルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8 のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換され ているピペリジン、ピロリジン、1,3,4-トリヒドロイソキノリン、イソイン ドリン、ピペラジン、モルホリン、またはグアニジン、または

2)式(II)

(ここでR⁴、R⁵、R⁶は請求項1で定義した通り)を表す、である請求項1また

は2のいずれか1項記載のアドレナリン α1B 受容体拮抗薬。

4. 一般式(I)において、nが0であり、

Arが、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノスルボニル基、カルボキシル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているインドールまたはナフタレンであり、

B-N-R¹が環構造を形成して、無置換もしくはハロゲン、ヒドロキシ、炭素数 1~8のアルキル基、炭素数 6~15のアリール基、炭素数 1~8のハロアルキル基、炭素数 0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数 2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数 1~15のアミノカルボニル基、炭素数 1~8のヒドロキシアルキル基、炭素数 2~9のアルキルカルボニル基、炭素数 7~16のアリールカルボニル基、炭素数 7~15のアラルキル基から選ばれる基で置換されている下式 1)または 2)であり、

Aが、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数0~1

5のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されている炭素数3~8のアルキレンであり、

Qが

1) - N R² R³ (ここで R²、 R³ は、独立して水素、炭素数 1~6のアルキル、 炭素数3~8のシクロアルキル、炭素数2~9のアルケニル、炭素数6~15の アリール、または炭素数7~15のアラルキル(アリール、アラルキルのアリー ル部分は、ハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭 素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2 ~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロ キシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8 のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアル キル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数0~15のアミノ スルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素 数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~ 15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されていてもよい)、または-NR ²R³がいっしょになって、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9の アシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15 のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20 のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~1 5のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキ シ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シア ノ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9の アルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8 のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換され ているピペリジン、ピロリジン、1.3.4-トリヒドロイソキノリン、イソイン ドリン、ピペラジン、モルホリン、またはグアニジン、または

2)式(II)

(ここで R^4 、 R^5 、 R^6 は請求項1で定義した通り)である、請求項 $1\sim3$ のいずれか1項記載のアドレナリン α 1 B 受容体拮抗薬。

- 5. 請求項1記載の一般式(I)で示される化合物、またはその薬理学的に許容される酸付加塩を有効成分とする循環器系疾患治療剤。
- 6. 請求項1記載の一般式(I)で示される化合物、またはその薬理学的に許容される酸付加塩を有効成分とする高血圧治療剤。

7. 一般式(III)

$$Ar^2-D-A-Q^2$$
 (III)

[式中、Dは、無置換もしくはハロゲン、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のヒドロキシアルキル基、炭素数2~9のアルキルカルボニル基、炭素数7~16のアリールカルボニル基、炭素数7~15のアラルキル基から選ばれる基で置換されている下式1)~5)を表し、

1)
$$\sim$$
 N- 2) -N N- 3) \sim N
4) \sim N- 5) \sim N

Ar²は、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、

アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているインドール、ナフタレン、キノリン、ベンズイミダゾール、ベンゾフラン、またはベンゾチオフェンを表し、

Aは、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数 $1 \sim 9$ のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルキルアミノ基、炭素数 $1 \sim 2$ ののジアリールアミノ基、炭素数 $1 \sim 2$ ののジアリールアミノ基、炭素数 $1 \sim 2$ ののジアリールアミノ基、炭素数 $1 \sim 2$ ののジアリールオミノ 基、ヒドロキシ、炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 8$ のハロアルキル基、炭素数 $1 \sim 8$ のハロアルキル基、炭素数 $1 \sim 8$ のハロアルオキシル基、炭素数 $1 \sim 8$ のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルキンカルボニル基、炭素数 $1 \sim 15$ のアミノカルボニル基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルキルチオ基、炭素数 $1 \sim 15$ のアリールチオ基から選ばれる基で置換されている炭素数 $3 \sim 8$ のアルキレン、フェニレン、または炭素数 $3 \sim 8$ のアルキレン、フェニレン、または炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキレンを表し、02 は

1) $-NR^2R^3$

ここでR²、R³は、独立して水素、炭素数1~6のアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、炭素数2~9のアルケニル、炭素数6~15のアリール、または炭素数7~15のアラルキル(アリール、アラルキルのアリール部分は、ハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基

、炭素数 $6 \sim 15$ のアリールオキシ基、炭素数 $1 \sim 8$ のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数 $0 \sim 15$ のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数 $2 \sim 9$ のアルコキシカルボニル基、炭素数 $1 \sim 15$ のアミノカルボニル基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルキルチオ基、炭素数 $1 \sim 15$ のアリールチオ基から選ばれる基で置換されていてもよい。ただし、 $R^2 = R^3 = H$ 、 $R^2 = R^3 = T$

または、-NR²R³がいっしょになって、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、 炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭 素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基 、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15 のアリールオキシ基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15 のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアル コキシ基、シアノ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、 炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基 、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているピペリジン、ピロリジン、1,3,4~トリヒドロイソキノ リン、イソインドリン、ピペラジン、モルホリン、2~ピペリドン、2~ピロリドン、インドリン、2,3,4~トリヒドロキノリン、2,3,4~トリヒドロキノ キサリン、ジヒドロベンゾオキサジン、またはグアニジン、または 2)式(II)

(式中、R⁴、R⁵、R⁶は、独立して水素、炭素数1~6のアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、炭素数2~9のアルケニル、炭素数6~15のアリール、または炭素数7~15のアラルキル(アリール、アラルキルのアリール部分は、ハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16の

ジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されていてもよい)、またはR⁴、R⁵がいっしょになってイミダゾリン環を形成する)を表す]で示される化合物、またはその薬理学的に許容される酸付加塩。

8.一般式(III)において、Dが、無置換もしくはハロゲン、ヒドロキシ、 炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のハロ アルキル基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2 ~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数 1~8のヒドロキシアルキル基、炭素数2~9のアルキルカルボニル基、炭素数 7~16のアリールカルボニル基、炭素数7~15のアラルキル基から選ばれる 基で置換されている下式1)~3)であり、

1)
$$-$$
 N- 2) $-$ N- 3) $-$ N

Ar²が、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のアルコキシルボニル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているインドール

、ナフタレン、キノリン、またはベンズイミダゾールであり、

Aが、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されている炭素数3~8のアルキレンまたは炭素数3~8のシクロアルキレンであり、

Q²が、

$1) - NR^2R^3,$

ここでR²、R³は、独立して水素、炭素数1~6のアルキル、炭素数3~8の シクロアルキル、炭素数2~9のアルケニル、炭素数6~15のアリール、また は炭素数7~15のアラルキル(アリール、アラルキルのアリール部分は、ハロ ゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のア ルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアル キルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1 ~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基 、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数 1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、 カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のア ミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリール チオ基から選ばれる基で置換されていてもよい。ただし、 $R^2 = R^3 = H$ 、 $R^2 = R$ ³=エチルは除く)、または-NR2R3がいっしょになって、無置換もしくはハロ ゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のア ルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアル キルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシル基、炭素

数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているピペリジン、ピロリジン、1,3,4-トリヒドロイソキノリン、イソインドリン、ピペラジン、モルホリン、インドリン、2,3,4-トリヒドロキノリン、ジヒドロベンゾオキサジン、またはグアニジン、または

2)式(II)

(式中、R⁴、R⁵、R⁶は請求項7で定義した通り)である請求項7記載の化合物、またはその薬理学的に許容される酸付加塩。

9. 一般式 (III) において、Dが、無置換もしくはハロゲン、ヒドロキシ、 炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のハロ アルキル基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数2 ~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数 1~8のヒドロキシアルキル基、炭素数2~9のアルキルカルボニル基、炭素数 7~16のアリールカルボニル基、炭素数7~15のアラルキル基から選ばれる 基で置換されている下式1)~2)であり、

Ar²が、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ

基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数0~8のアロアルキル基、炭素数1~8のアロアルコキシカルボニル基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているインドールまたはナフタレンであり、

Aが、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルキル基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、カルボキシル基、炭素数2~9のアルコキシカルボニル基、炭素数1~15のアミノカルボニル基、炭素数1~8のアルキルチオ基、炭素数6~15のアリールチオ基から選ばれる基で置換されている炭素数3~8のアルキレンであり、

Q²が

$1) -NR^2R^3,$

ここでR²、R³は、独立して水素、炭素数1~6のアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、炭素数2~9のアルケニル、炭素数6~15のアリール、または炭素数7~15のアラルキル(アリール、アラルキルのアリール部分は、ハロゲン、ニトロ基、炭素数1~9のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルアミノ基、炭素数6~15のアリールアミノ基、炭素数2~16のジアルキルアミノ基、炭素数12~20のジアリールアミノ基、ヒドロキシ、炭素数1~8のアルキル基、炭素数6~15のアリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数6~15のアリールオキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、炭素数1~8のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数0~15のアミノスルホニル基、

カルボキシル基、炭素数 $2 \sim 9$ のアルコキシカルボニル基、炭素数 $1 \sim 15$ のアミノカルボニル基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルキルチオ基、炭素数 $6 \sim 15$ のアリールチオ基から選ばれる基で置換されていてもよい。ただし、 $R^2 = R^3 = H$ 、 $R^2 = R^3 = T$ チルは除く)、または $-NR^2R^3$ がいっしょになって、無置換もしくはハロゲン、ニトロ基、炭素数 $1 \sim 9$ のアシルアミノ基、アミノ基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルキルアミノ基、炭素数 $1 \sim 8$ のアリールアミノ基、炭素数 $1 \sim 8$ のアリールアミノ基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 8$ のアリールオキシ基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 8$ のアロアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 8$ のハロアルコキシ基、シアノ基、炭素数 $1 \sim 8$ のハロアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 8$ のハロアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 15$ のアミノスルホニル基、カルボキシル基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルキルチオ基、炭素数 $1 \sim 15$ のアミノカルボニル基、炭素数 $1 \sim 15$ のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているピペリジン、ピロリジン、 $1 \sim 15$ のアリールチオ基から選ばれる基で置換されているピペリジン、モルホリン、またはグアニジン、または

2)式(II)

(式中、R⁴、R⁵、R⁶は請求項7で定義した通り)である、請求項7または8いずれか1項記載の化合物、またはその薬理学的に許容される酸付加塩。

- 10. 請求項7記載の一般式 (III) で示される化合物、またはその薬理学的 に許容される酸付加塩からなる医薬。
- 11. 請求項7記載の一般式(III)で示される化合物、またはその薬理学的 に許容される酸付加塩からなるアドレナリンα1B受容体拮抗薬。

12. 請求項7記載の一般式(III)で示される化合物、またはその薬理学的に許容される酸付加塩を有効成分とする。循環器系疾患治療剤。

13. 請求項7記載の一般式(III)で示される化合物、またはその薬理学的 に許容される酸付加塩を有効成分とする高血圧治療剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04068

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D209/16, 44, 211/14, 215/42, 401/04, 12, 14, 405/04, 413/04, A61K31/4525, 454, 4545, 4709, 4725, 496, A61P43/00, 9/00, 9/12				
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification a	nd IPC	
	S SEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D209/16, 44, 211/14, 215/42, 401/04, 12, 14, 405/04, 413/04, A61K31/4525, 454, 4545, 4709, 4725, 496, A61P43/00, 9/00, 9/12 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched				
	lata base consulted during the international search (nam REGISTRY (STN)	ne of data base and, wh	ere practicable, sea	rch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	-	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Category*	Citation of document, with indication, where ap	opropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
Х	WO, 99/20621, A1 (ELI LILLY AND 24 April, 1999 (24.04.99), Full text, & AU, 9911931, A	COMPANY),		1-13
х	US, 5296497, A (DUPHAR INTERNAT 22 March, 1994 (22.03.94), Full text (Family: none)	TIONAL RESEAR	СН В.V.),	1-13
x	EP, 398413, A1 (DUPHAR INTERNAL 22 November, 1990 (22.11.90), Full text, & CA, 2016625, A & AU, 9054 & ZA, 9003626, A & JP, 3-17	944, A	CH B.V.),	1-13
х	EP, 434561, A2 (ADIR ET CIE.), 26 June, 1991 (26.06.91), Claims etc. & FR, 2655988, A & ZA, 9009 & CA, 2032713, A & AU, 9068 & JP, 3-291275, A & US, 5143 & US, 5166157, A & US, 5162	235, A 916, A		1,5,6
Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fam	ily annex.	
Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an invent is step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			e application but cited to rlying the invention laimed invention cannot be ed to involve an inventive laimed invention cannot be when the document is documents, such skilled in the art amily	
Date of the actual completion of the international search 16 August, 2000 (16.08.00) Date of mailing of the international search report 29 August, 2000 (29.08.00) Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer				
Japanese Patent Office		Audionzeu officer		
Facsimile No.		Telephone No.		

Farme DOT/ICA /210 (continuation of canonal sheet) / July 1002)

International application No.

PCT/JP00/04068

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
y	& US, 5166156, A	Actorate to cialli No
X	WO, 92/15301, A1 (LUNDBECK H. A/S), 17 September, 1992 (17.09.92), Full text, & JP, 5-505612, A	1,5,6,7, 10-13
х	JP, 56-53654, A (SUMITOMO CHEMICAL CO. LTD.), 13 May, 1981 (13.05.81), Full text (Family: none)	1,5,6
х	JP, 50-108264, A (SUMITOMO CHEMICAL CO. LTD.), 26 August, 1975 (26.08.75), Full text (Family: none)	1,5,6
x	GB, 1047935, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 09 November, 1966 (09.11.66), Full text, & BE, 637271, A & NL, 297170, A	7,8,10
x	Chemical Abstracts, vol.63, column 13290, Par. h to column 13291, Par. g	7,8
х	Chemical Abstracts, vol.62, column 12339, Par. b-c	7,8,10
х	US, 3331843, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 18 July, 1967 (18.07.67), Full text (Family: none)	7,8,10
х	EP, 735024, A1 (BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY), 02 October, 1996 (02.10.96), Full text, & US, 5472966, A & CA, 2171782, A & AU, 9650332, A & JP, 8-277267, A	1-30
Х	EP, 732332, A1 (HOECHST MARION ROUSSEL INC.), 18 September, 1996 (18.09.96), Full text, & CA, 2171695, A & AU, 9648113, A & NO, 9601077, A & CN, 1139108, A & JP, 9-3060, A & US, 5801176, A	7,8,10
x	WO, 95/17182, A1 (ELI LILLY AND COMPANY), 29 June, 1995 (29.06.95), production example 6 etc. & US, 5545636, A & CA, 2179650, A & AU, 9513398, A & JP, 9-507066, A & EP, 817627, A1 & ZA, 9410139, A & US, 5661173, A & US, 5668152, A & US, 5672618, A	7-9
X	SRIVASTAVA Sandhya et al., "Synthesis of 7-chloro-4-substituted aminoquinolines and their in vitro ability to produce methemoglobin in canine hemolyzate", Bioorg.Med.Chem.Lett., (1997), 7(21), pp.2741-6	7,8,10
х	WO, 98/38189, A1 (MERCK PATENT G.M.B.H.), 03 September, 1998 (03.09.98), BEISPIEL 2 etc. & DE, 19707628, A & AU, 9863949, A	7-9

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04068

tegory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	Relevant to claim No	
	& EP, 964863, A1 & BR, 9807765, A	puosugos	10.0. and to claim 140
	& ZA, 9801579, A & NO, 9904106, A		
PX	WO, 99/55695, A1 (AMERICAN HOME PRODUCTS CO. 04 November, 1999 (04.11.99), Full text, & AU, 9939670, A	RP.),	1-13
PX	US, 6066637, A (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP 23 May, 2000 (23.05.00), Full text (Family: none)	1-13	
	•		-
*			
	·		
,	*		
			·
		•	
	·		

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl ⁷ C07D209/16, 44, 211/14, 215/42, 401/04, 12, 14, 405/04, 413/04, A61K31/4525, 454, 4545, 4709, 4725, 496, A61P43/00, 9/00, 9/12				
調査を行った。 Int. Cl 7 CO7	テった分野 最小限資料(国際特許分類(IPC)) D209/16, 44, 211/14, 215/42, 401/04, 12, 14, K31/4525, 454, 4545, 4709, 4725, 496, A61P43/00	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの			
	用した電子データベース(データベースの名称、 GISTRY (STN)	調査に使用した用語)		
C. 関連する				
<u>した</u>		しきけ その間油ナス焼売の車子	関連する 請求の範囲の番号	
X	明月文献名 及び一部の箇所が関連すると WO, 99/20621, A1 (ELI 9.4月.1999 (24.04.2 AU, 9911931, A	[LILLY AND COMPANY) , 2	1-13	
Χ .	US, 5296497, A (DUPHAR V.), 22. 3月. 1994 (22. (ファミリーなし)		1-13	
x C欄の続き	たにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。	
もの 「E」国際出願 以後にな 「L」優先権主 日若しく 文献(理	のカテゴリー 他のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 目目前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 医張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 は他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) こる開示、使用、展示等に言及する文献 質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表では願と矛盾するものではなく、論の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、当の新規性又は進歩性がないと考え「Y」特に関連のある文献であって、当上の文献との、当業者にとって追よって進歩性がないと考えられる「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに	
国際調査を完了	16.08.00	国際調査報告の発送日 29.0	00.8	
日本国	O名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) B便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 富永 保 - 印	4 P 9 1 5 9	
	B千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3490	

カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	C (続き).	関連すると認められる文献	
		引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
1 (26.06.91),請求の範囲等をFR, 2655988, A&ZA, 9009767, A&CA, 2032713, A&AU, 9068235, A&JP, 3-291275, A&US, 5143916, A&US, 5166157, A&US, 5162324, A&US, 5166156, A X WO, 92/15301, A1 (LUNDBECK H. A/S), 17.9 月, 1992(17.09.92),全文&JP, 5-505612, A X JP, 56-53654, A (SUMITOMO CHEMICAL CO. LTD.), 1 3.5月, 1981(13.05.81),全文(ファミリーなし) X JP, 50-108264, A (SUMITOMO CHEMICAL CO. LTD.), 26.8月, 1975(26.08.75),全文(ファミリーなし) X GB, 1047935, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 9.11 月, 1966(09.11.66),全文&BE, 637271, A&NL, 297170, A X Chemical Abstracts, vol. 63, 13290欄h及-13291欄a及 X Chemical Abstracts, vol. 62, 12339欄b-c段 X US, 3331843, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 18.7 月, 1967(18.07.67),全文(ファミリーなし) X EP, 735024, A1 (BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY), 2.10月, 1996(02.10.96),全文&US, 5472966, A&CA, 2171782, A&		EP, 398413, A1 (DUPHAR INTERNATIONAL RESEARCH B. V.), 22. 11月. 1990 (22. 11. 90), 全文&CA, 2016625, A&AU, 9054944, A&	
月. 1992 (17.09.92), 全文を JP, 5-505612, A X JP, 56-53654, A (SUMITOMO CHEMICAL CO. LTD.), 1 3.5月.1981 (13.05.81), 全文 (ファミリーなし) X JP, 50-108264, A (SUMITOMO CHEMICAL CO. LTD.), 26.8月.1975 (26.08.75), 全文 (ファミリーなし) X GB, 1047935, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 9.11 月.1966(09.11.66), 全文を BE, 637271, A&NL, 297170, A X Chemical Abstracts, vol. 63, 13290欄h段-13291欄g段 7, 8, 10 X US, 3331843, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 18.7 月.1967(18.07.67), 全文 (ファミリーなし) X EP, 735024, A1 (BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY), 2.10月.1996(02.10.96), 全文を US, 5472966, A&CA, 2171782, A&	X	1 (26.06.91),請求の範囲等&FR,2655988,A&ZA,9009767,A&CA,2032713,A&AU,9068235,A&JP,3-291275,A&US,5143916,A&US,5166157,A&US,5162324,A&	1, 5, 6
3. 5月. 1981 (13. 05. 81),全文 (ファミリーなし) X JP, 50-108264, A (SUMITOMO CHEMICAL CO. LTD.), 26. 8月. 1975 (26. 08. 75),全文 (ファミリーなし) X GB, 1047935, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 9. 11 月. 1966 (09. 11. 66),全文& BE, 637271, A&NL, 297170, A X Chemical Abstracts, vol. 63, 13290欄h段-13291欄g段 7, 8 X Chemical Abstracts, vol. 62, 12339欄b-c段 7, 8, 10 X US, 3331843, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 18. 7月. 1967 (18. 07. 67),全文 (ファミリーなし) X EP, 735024, A1 (BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY), 2. 10月. 1996 (02. 10. 96),全文& US, 5472966, A&CA, 2171782, A&	X	月. 1992 (17. 09. 92), 全文&	7,
26. 8月. 1975 (26. 08. 75),全文 (ファミリーなし) X GB, 1047935, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 9. 11 月. 1966 (09. 11. 66),全文&BE, 637271, A&NL, 297170, A X Chemical Abstracts, vol. 63, 13290欄h段-13291欄g段 7, 8 X Chemical Abstracts, vol. 62, 12339欄b-c段 7, 8, 10 X US, 3331843, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 18. 7月. 1967 (18. 07. 67),全文(ファミリーなし) X EP, 735024, A1 (BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY), 2. 10月. 1996 (02. 10. 96),全文&US, 5472966, A&CA, 2171782, A&	X	3. 5月. 1981 (13. 05. 81), 全文	1, 5, 6
月. 1966 (09. 11. 66) , 全文を BE, 637271, A&NL, 297170, A X Chemical Abstracts, vol. 63, 13290欄h段-13291欄g段 7, 8 X Chemical Abstracts, vol. 62, 12339欄b-c段 X US, 3331843, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 18. 7 月. 1967 (18. 07. 67), 全文 (ファミリーなし) X EP, 735024, A1 (BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY), 2. 10月. 1996 (02. 10. 96), 全文&US, 5472966, A&CA, 2171782, A&	X	26.8月.1975 (26.08.75),全文	1, 5, 6
X Chemical Abstracts, vol. 62, 12339欄b-c段 7, 8, 1 (US, 3 3 3 1 8 4 3, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 18. 7 月. 1967 (18. 07. 67), 全文 (ファミリーなし) X EP, 735024, A1 (BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY), 2. 10月. 1996 (02. 10. 96), 全文& US, 5472966, A&CA, 2171782, A&	Х	月. 1966 (09. 11. 66) , 全文&	7, 8, 10
X US, 3331843, A (AMERICAN CYANAMID CO.), 18.7 月.1967(18.07.67),全文(ファミリーなし) X EP, 735024, A1 (BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY), 2.10月.1996(02.10.96),全文& US, 5472966, A&CA, 2171782, A&	X	Chemical Abstracts, vol. 63, 13290欄h段-13291欄g段	7, 8
月. 1967 (18.07.67),全文(ファミリーなし) X EP,735024,A1 (BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY), 2.10月.1996 (02.10.96),全文& US,5472966,A&CA,2171782,A&	x	Chemical Abstracts, vol. 62, 12339欄b-c段	7, 8, 10
2. 10月. 1996 (02. 10. 96), 全文& US, 5472966, A&CA, 2171782, A&	x		7, 8, 10
	X	2. 10月. 1996 (02. 10. 96), 全文& US, 5472966, A&CA, 2171782, A&	1-30

引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 関連する 前来の範囲の番	C(続き).	関連すると認められる文献	
X	引用文献の		関連する 請求の範囲の番号
9. 6月. 1995 (29. 06. 95), 製造例6等&US, 5545636, A&CA, 2179650, A&AU, 9513398, A&JP, 9-507066, A&EP, 817627, A1&ZA, 9410139, A&US, 5661173, A&US, 5668152, A&US, 5672618, A X SRIVASTAVA Sandhya et al., "Synthesis of 7-chloro-4-substituted aminoquinolines and their in vitro ability to produce methemoglobin in canine hemolyzate", Bioorg. Med. Chem. Lett., (1997), 7(21), p. 2741-6 X WO, 98/38189, A1 (MERCK PATENT G. M. B. H.), 3. 9月. 1998 (03. 09. 98), BEISPIEL 2 etc. &DE, 19707628, A&AU, 9863949, A&EP, 964863, A1&BR, 9807765, A&ZA, 9801579, A&NO, 9904106, A PX WO, 99/55695, A1 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.), 4. 11月. 1999 (04. 11. 99), 全文&AU, 9939670, A PX US, 6066637, A (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.), 2 3. 5月. 2000 (23. 05. 00), 全文 (ファミリーな		EP, 732332, A1 (HOECHST MARION ROUSSEL INC.), 18.9月.1996 (18.09.96), 全文&CA, 2171695, A&AU, 9648113, A&NO, 9601077, A&CN, 1139108, A&	7, 8, 10
substituted aminoquinolines and their in vitro ability to produce methemoglobin in canine hemolyzate", Bioorg. Med. Chem. Lett., (1997), 7(21), p. 2741-6 X WO, 98/38189, A1 (MERCK PATENT G.M.B.H.), 3. 7-9 9月. 1998 (03. 09. 98), BEISPIEL 2 etc. & DE, 19707628, A&AU, 9863949, A&EP, 964863, A1&BR, 9807765, A&ZA, 9801579, A&NO, 9904106, A PX WO, 99/55695, A1 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.), 4. 11月. 1999 (04. 11. 99), 全文&AU, 9939670, A PX US, 6066637, A (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.), 2 3. 5月. 2000 (23. 05. 00), 全文 (ファミリーな	X	9. 6月. 1995 (29. 06. 95), 製造例6等&US, 5545636, A&CA, 2179650, A&AU, 9513398, A&JP, 9-507066, A&EP, 817627, A1&ZA, 9410139, A&US, 5661173, A&US, 5668152, A&	7 - 9
9月、1998 (03.09.98), BEISPIEL 2 etc. & DE, 19707628, A&AU, 9863949, A&EP, 964863, A1&BR, 9807765, A&ZA, 9801579, A&NO, 9904106, A PX WO, 99/55695, A1 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.), 4.11月、1999 (04.11.99),全文&AU, 9939670, A PX US, 6066637, A (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.), 2 1-13 3.5月、2000 (23.05.00),全文 (ファミリーな	Х	substituted aminoquinolines and their in vitro ability to produce methemoglobin in canine hemolyzate",	7, 8, 10
CORP.), 4. 11月. 1999 (04. 11. 99), 全文&AU, 9939670, A PX US, 6066637, A (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.), 2 1-13 3. 5月. 2000 (23. 05. 00), 全文 (ファミリーな	X	9月、1998 (03.09.98), BEISPIEL 2 etc. & DE, 19707628, A&AU, 9863949, A&EP, 964863, A1&BR, 9807765, A&	7-9
3. 5月. 2000 (23. 05. 00), 全文 (ファミリーな	PX	CORP.), 4. 11月. 1999 (04. 11. 99), 全文&	1-13
	P X .	3. 5月. 2000 (23. 05. 00), 全文 (ファミリーな	1-13